

**Relació d'assignatures del currículum dels ensenyaments elementals de dansa impartit en el centre d'origen (1)**

CURS 1r	CURS 2n	CURS 3r	CURS 4t
.....	.....	.....	.....
.....	.....	.....	.....
.....	.....	.....	.....

(1) Només quan el centre de destí es trobi fora de l'àmbit de gestió de les Illes Balears.

**Dades de l'avaluació de l'alumne**

Centre Especialitat	Assignatura	Curs	Any(1)	Nota(2)
.....	.....	.....	.....	.....

**Observacions en relació amb la permanència en els ensenyaments elementals**

Indicau, si cal, el supòsit d'ampliació del límit de permanència i el curs al qual es va autoritzar.

(1) Indicau l'any acadèmic

(2) S'han de consignar les següents notes: Apte/No apte, o Convalidat.

..... de ..... de .....

Vist i plau

El director/La directora

El secretari/La secretària

(Segell del centre)

(Signatura)

(Signatura)

— o —

Num. 7662

**Decret 25/2011, d'1 d'abril, pel qual es nomena la doctora Montserrat Casas Ametller rectora de la Universitat de les Illes Balears**

La Llei orgànica 6/2001, de 21 de desembre, d'universitats, modificada per la Llei orgànica 4/2007, de 12 d'abril, estableix en l'article 20.2 que el rector ha de ser elegit pel Claustre, o per la comunitat universitària mitjançant elecció directa i sufragi universal, segons indiquin els estatuts de cada universitat, entre funcionaris en actiu del cos de catedràtics d'universitat que hi prestin serveis. D'altra banda, el mateix precepte estableix que el rector o rectora ha de ser nomenat per l'òrgan corresponent de la comunitat autònoma.

El Decret 64/2010, de 14 de maig, pel qual s'aproven els Estatuts de la Universitat de les Illes Balears, estableix en l'article 37.1 que el rector l'elegeix la comunitat universitària, mitjançant elecció directa i sufragi universal lliure i secret, i l'article 88.1 disposa que correspon a la Comissió Electoral de la Universitat la proclamació dels resultats dels processos electorals.

Per tot això, vista la proclamació dels resultats per la Comissió Electoral de la Universitat de les Illes Balears certificada en data 25 de març de 2011, a proposta del conseller d'Educació i Cultura i havent-ho considerat el Consell de Govern en la sessió d'1 d'abril de 2011,

**Decret**

**Article únic**

Es nomena la doctora Montserrat Casas Ametller rectora de la Universitat de les Illes Balears.

**Disposició final única**

Aquest Decret té efectes des del mateix dia en què es publiqui en el *Butlletí Oficial de les Illes Balears*.

Palma, 1 d'abril de 2011

**EL PRESIDENT**

Francesc Antich i Oliver

**El conseller d'Educació i Cultura**

Bartomeu Llinàs Ferrà

— o —

**CONSELLERIA DE SALUT I CONSUM**

Num. 7670

**Decret 27/2011, d'1 d'abril, pel qual es crea el Comitè d'Ètica de la Investigació de les Illes Balears**

El Comitè Ètic d'Investigació Clínica de les Illes Balears es crea pel Decret 132/2000, de 15 de setembre, del Govern de les Illes Balears, amb la missió de garantir el compliment de la normativa en les avaluacions experimentals de productes, substàncies, medicaments, tècniques diagnòstiques o terapèutiques que s'apliquin en éssers humans per valorar-ne l'eficàcia i la seguretat. Des de la seva creació hi ha hagut nombroses modificacions de la normativa que regula els assajos clínics amb medicaments i productes sanitaris, així com les investigacions biomèdiques sobre éssers humans o el seu material biològic, la qual cosa va motivar la modificació del Comitè mitjançant el Decret 146/2002, de 13 de desembre.

La Llei 14/2007, de 3 de juliol, d'investigació biomèdica, regula tant la investigació biomèdica de caràcter bàsic com la investigació clínica, amb l'excepció dels assajos clínics amb medicaments i productes sanitaris que es regulen pel Reial decret 223/2004, de 6 de febrer, el qual incorpora a l'ordenament jurídic intern la Directiva 2001/20/CE, i pel títol III de la Llei 29/2006, de 26 de juliol, de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris. L'article 12 de la Llei 14/2007 estableix que els comitès d'ètica de la investigació corresponents als centres que realitzin investigació biomèdica hauran de ser degudament acreditats per l'òrgan competent de la Comunitat Autònoma que correspongui. Per a l'acreditació d'un Comitè d'Ètica de la Investigació, s'han tenir en compte, almenys, els criteris d'independència i imparcialitat dels seus membres respecte dels promotors i investigadors dels projectes d'investigació biomèdica, així com la seva composició interdisciplinària.

Així mateix, la disposició transitòria tercera de l'anomenada Llei, estableix que els comitès ètics d'investigació clínica han de deixar d'existir a partir del moment en què es constitueixin els comitès d'ètica de la investigació i que fins al moment en què es constitueixin, aquells que estiguin en funcionament en els centres que realitzin investigació biomèdica poden assumir-ne les competències.

El Comitè d'Ètica de la Investigació ha d'assumir les funcions que ve desenvolupant el Comitè d'Ètica d'Investigació Clínica de les Illes Balears i que estan reflectides al Reial decret 223/2004, de 6 de febrer, pel qual es regulen els assajos clínics amb medicaments, a més de les que li atribueix l'article 12 de la Llei d'investigació biomèdica i l'article 60 de la Llei 29/2006, de 26 de juliol, de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris.

L'article 30.48 de l'Estatut d'autonomia de les Illes Balears, en la seva redacció donada per la Llei orgànica 1/2007, de 28 de febrer, atribueix a la Comunitat Autònoma la competència exclusiva en matèria d'organització, funcionament i control dels centres sanitaris públics i dels serveis de salut; planificació dels recursos sanitaris; coordinació de la sanitat privada amb el sistema sanitari públic; promoció de la salut a tots els àmbits, en el marc de les bases i la coordinació general de la sanitat i ordenació farmacèutica, en el marc del que disposa el número 16, apartat 1, de l'article 149 de la Constitució. Així mateix, segons el punt 44 d'aquest mateix article 30 li correspon la competència exclusiva en matèria de recerca, innovació i desenvolupament científic i tècnic, establiment de línies pròpies d'investigació i seguiment, control i evolució dels projectes.

En l'àmbit de les Illes Balears no hi ha creats comitès d'ètica d'investigació clínica en els centres sanitaris i existeix, atesa l'organització de la nostra Comunitat Autònoma, un únic Comitè Ètic d'Investigació Clínica que, des de l'aprovació de la Llei 14/2007, ha vingut desenvolupant les funcions dels comitès d'ètica de la investigació, tal com preveu la seva disposició transitòria tercera.

Per tot això, és necessari que la Comunitat Autònoma de les Illes Balears creï el seu propi Comitè d'Ètica de la Investigació, per tal de garantir als ciutadans que participin en els processos d'investigació un marc comú de respecte als principis de seguretat, fiabilitat i confidencialitat, independentment del centre en el qual es duguin a terme aquests, facilitant així l'homogeneïtat de les seves avaluacions i la unificació de criteris en la presa de decisions.

Per tot això, a proposta del conseller de Salut i Consum, d'acord amb el Consell Consultiu de les Illes Balears i havent-ho considerat el Consell de Govern a la sessió de dia 1 d'abril de 2011,

**DECRET**

**Article 1**

**Objecte, fins i àmbit d'aplicació**

1. L'objecte d'aquest Decret és la creació i regulació del Comitè d'Ètica de la Investigació de les Illes Balears, adscrit a la Conselleria de Salut i Consum.

2. En el àmbit de les seves funcions el Comitè d'Ètica de la Investigació ha de desenvolupar les següents actuacions:

2.1 Vetllar pel compliment de la normativa d'aplicació:

a) En les avaluacions experimentals de productes, substàncies, medica-

ments, tècniques diagnòstiques o terapèutiques que s'apliquen en éssers humans per valorar-ne l'eficàcia i la seguretat.

b) En investigacions sobre éssers humans o el seu material biològic que es vulguin desenvolupar a les Illes Balears.

2.2 Vetllar perquè se segueixin les directrius espanyoles i europees, especialment les referides als estudis experimentals o observacionals prospectius post-autorització de medicaments, productes, substàncies i tècniques diagnòstiques o terapèutiques d'ús humà, que obliga que tots els estudis d'aquest tipus es sotmetin a consideració del Comitè d'Ètica de la Investigació, excepte si es fan sobre registres que no continguin dades personals dels pacients.

3. El Comitè d'Ètica de la Investigació pot actuar com a comitè de referència, d'acord amb el previst a l'apartat n) de l'article 2 del Reial decret 223/2004, de 6 de febrer, pel qual es regulen els assajos clínics amb medicaments, en els quals l'àmbit d'actuació, ha de ser tot el territori nacional.

## Article 2

### Composició del Comitè d'Ètica de la Investigació

1. El Comitè d'Ètica de la Investigació ha d'estar compost d'un president, un vicepresident, un secretari i, com a mínim, per 12 vocals, entre els quals han de figurar els següents:

- Tres metges clínics, un dels quals ha de ser un especialista d'atenció hospitalària i un altre d'atenció primària.
- Un farmacèutic d'hospital.
- Un farmacèutic d'atenció primària.
- Un metge especialista en farmacologia clínica.
- Un diplomad universitari en infermeria.
- Dos representants de professions no sanitàries, un dels quals ha de ser llicenciat en Dret.
- Un representant de la Universitat de les Illes Balears, designat entre els investigadors d'aquesta.
- Un membre de les comissions d'investigació existents a cada un dels centres dependents del Servei de Salut de les Illes Balears.
- Un membre dels comitès d'ètica assistencial que existeixin als centres sanitaris de les Illes Balears.

2. Com a mínim, un dels membres ha de ser independent dels centres en els quals es duen a terme projectes d'investigació que requereixen l'avaluació ètica per part del Comitè.

3. El president serà nomenat pel conseller de Salut i Consum. Els membres del Comitè elegiran d'entre ells, en la seva reunió de constitució, el vicepresident. Actuarà com a secretari, amb veu, però sense vot, un funcionari de la Conselleria de Salut i Consum.

4. Per a l'elecció dels membres s'ha de tenir en compte la seva formació específica en bioètica, en mètodes d'investigació i assajos clínics amb medicaments, així com el fet insular.

5. Els vocals del Comitè d'Ètica de la Investigació han de ser proposats per les institucions representatives de les diferents professions i per societats científiques, encara que també poden postular-se a títol personal, i ser nomenats pel conseller de Salut i Consum.

6. Els membres del Comitè d'Ètica de la Investigació no poden percebre directament o indirectament cap tipus de remuneració per part dels promotors dels assajos. Així mateix, han d'efectuar declaració d'activitats i interessos i s'han d'abstenir de prendre part en les deliberacions i en les votacions en les quals tenen un interès directe o indirecte en l'assumpte examinat.

7. Els membres del Comitè tenen dret a percebre les indemnitzacions a les quals es refereix l'article 35 del Decret 75/2004, de 27 d'agost, de desenvolupament de determinats aspectes de la Llei de finances i de les lleis de pressuposts generals de la Comunitat Autònoma de les Illes Balears.

8. Els membres del Comitè d'Ètica de la Investigació han de ser incompatibles amb qualsevol classe d'interessos derivats de la fabricació i venda dels medicaments i productes sanitaris, tal com assenyalava l'article 3.4 de la Llei 29/2006, de 26 de juliol, de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris.

9. El Comitè ha de ser acreditat per Resolució del conseller de Salut i Consum per un període de quatre anys, després del qual s'ha de renovar mitjançant sol·licitud adreçada a la mateixa Conselleria a la qual s'ha d'adjuntar la proposta de nomenament dels nous membres i la memòria de l'activitat desenvolupada.

10. Els membres del Comitè poden ser cessats per les causes següents:

- La presentació de la seva dimissió.
- Absència no justificada a més del 40% de les reunions durant el darrer any.
- Incompliment reiterat dels procediments normalitzats de treball, aprovats d'acord amb el punt 1 de l'article 4 d'aquest Decret.
- Trasllat de residència fora de les Illes Balears.

## Article 3

### Funcions dels membres del Comitè d'Ètica de la Investigació

1. Correspon al president:

- Presidir les reunions del Comitè.
- Elaborar, junt amb el Secretari, les actes i l'ordre del dia de les reunions corresponents.
- Elaborar, junt amb el secretari, la memòria anual del Comitè.
- Vetllar per la consecució dels objectius assignats al Comitè.
- Realitzar qualsevol altre funció que sigui inherent a la seva condició de president del Comitè d'Ètica de la Investigació.

2. El vicepresident del Comitè d'Ètica de la Investigació assistirà en les seves funcions al president del Comitè i el substituirà en el cas de vacant, absència o malaltia.

3. Són funcions del secretari del Comitè d'Ètica de la Investigació:

- Efectuar la convocatòria de les reunions per ordre del president i les citacions corresponents.
- Redactar les actes de les reunions.
- Expedir certificacions dels dictàmens i acords adoptats.
- Redactar i firmar, junt amb el president, la memòria anual del Comitè.
- Realitzar qualsevol altre funció que sigui inherent a la seva condició de secretari.

4. Són deures dels vocals del Comitè d'Ètica de la Investigació:

- Assistir a les reunions a les quals hagin estat convocats.
- Avaluar la documentació que rebin corresponent a la posterior valoració del Comitè.
- Realitzar aquelles funcions que siguin encomanades pel president.

## Article 4

### Funcions del Comitè d'Ètica de la Investigació

D'acord amb l'objecte del Comitè d'Ètica de la Investigació, les seves funcions són:

1. Valorar els aspectes metodològics, ètics i legals de la investigació proposada, així com el balanç de riscos i beneficis.

2. Avaluar la idoneïtat de l'investigador principal i de l'equip investigador, així com a la viabilitat del projecte proposat. S'ha de tenir en compte per a l'avaluació, l'experiència i la capacitat investigadora de l'equip, així com els compromisos prèviament adquirits amb altres investigacions i la capacitat de dur a terme el projecte, tenint en compte les seves obligacions assistencials.

3. Avaluar la informació escrita sobre les característiques del projecte que s'ha de lliurar als subjectes participants en la investigació, la forma en què s'ha de proporcionar aquesta informació i el tipus de consentiment que s'ha de requerir, respectant tot allò que estableix la Llei orgànica 15/1999, de 13 de desembre, de protecció de dades de caràcter personal.

4. Comprovar la fórmula de compensació i tractament que s'ha d'oferir als participants en la investigació en cas de lesió o mort, així com el compliment de l'obligació de concertar una assegurança en els termes descrits en la normativa aplicable.

5. Conèixer i avaluar l'abast de les compensacions que s'oferiran als investigadors i als subjectes de la investigació per la seva participació.

6. En el cas d'avaluació d'assajos clínics en medicaments d'ús humà:

- Avaluar les modificacions rellevants dels assajos clínics autoritzats.
- Realitzar un seguiment de l'assaig des del seu inici fins a la recepció de l'informe final.
- Proposar la suspensió cautelar d'un assaig clínic per incompliment de les condicions de l'autorització o per seguretat dels individus participants.

7. Informar els estudis postautorització regulats per l'Agència Espanyola del Medicament i Productes Sanitaris, prèviament a l'autorització per a la seva realització.

8. Quan s'avaluïn projectes d'investigació sobre éssers humans o el seu material biològic:

a) Informar, prèvia avaluació del projecte d'investigació, tota investigació biomèdica que impliqui intervencions en éssers humans o utilització de mostres biològiques d'origen humà, sense perjudici d'altres informes que es requereixin. En cap cas no es pot autoritzar o desenvolupar el projecte d'investigació sense el previ i preceptiu informe favorable del Comitè d'Ètica de la Investigació.

b) Vetllar per al compliment de procediments que permetin assegurar la traçabilitat de les mostres, sense perjudici del que es disposa en la legislació de protecció de dades de caràcter personal.

9. Informar aquells estudis que tenen per objecte l'obtenció i la utilització de mostres biològiques per investigació biomèdica i per a estudis de biodiversitat, especialment quan s'hagi previst la utilització de mostres biològiques procedents de cadàvers o quan es pretengui la incorporació d'una mostra biològica a una línia d'investigació no relacionada amb aquella per a la qual s'ha atorgat el consentiment inicial.

10. Avaluar els projectes de creació de biobancs a les Illes Balears, els quals una vegada autoritzats quedaran dins l'àmbit del Comitè d'Ètica de la Investigació.

11. Avaluar qualsevol projecte de recerca en éssers humans que, a instància del promotor o dels investigadors o de les comissions d'investigació dels centres o del equip directiu del centre, sol·licitin l'aprovació d'aquest Comitè.

12. Les altres funcions que els encomana la legislació vigent.

#### Article 5

##### Normes generals de funcionament del Comitè

Són normes generals de funcionament del Comitè d'Ètica de la Investigació, les següents:

1. Un cop constituït, el règim de funcionament del Comitè serà l'establert a la Llei 30/1992, de 26 de novembre, de règim jurídic de les administracions públiques i del procediment administratiu comú i a la Llei 3/2003, de 26 de març, de règim jurídic de l'Administració de la comunitat autònoma de les Illes Balears, per als òrgans col·legiats, i s'ha de procedir a l'elaboració d'uns procediments normalitzats de treball, en la forma i amb el contingut que s'estableix a l'article 14 del Reial decret 223/2004, de 6 de febrer, pel qual es regulen els assajos clínics amb medicaments.

2. Els seus membres queden sotmesos al deure de confidencialitat pel que fa a la documentació rebuda per a l'avaluació del protocol i la identitat dels pacients i els investigadors.

3. Per a l'adopció vàlida d'acords, cal la presència de, com a mínim, la meitat més un dels seus membres.

4. Quan el Comitè d'Ètica de la Investigació no reuneixi els coneixements i l'experiència necessaris per avaluar un determinat assaig clínic o projecte d'investigació, s'ha de sol·licitar l'assessorament d'alguna persona experta no pertanyent al Comitè, que ha de respectar el principi de confidencialitat. D'aquesta manera:

a) Quan el Comitè avaluï protocols d'investigació clínica amb procediments quirúrgics, tècniques diagnòstiques o productes sanitaris, ha de comptar amb l'assessorament de, com a mínim, una persona experta en el procediment o tecnologia que s'hagi d'avaluar.

b) En el cas de projectes d'investigació amb menors o subjectes incapacitats, s'ha de comptar amb l'assessorament de, com a mínim, una persona amb experiència en el tractament de la població que s'inclouï a l'assaig.

5. L'investigador principal o els col·laboradors d'un projecte d'investigació, no poden participar ni en l'avaluació ni en el dictamen d'aspectes referits al seu propi protocol, encara que siguin membres del Comitè.

##### Disposició addicional primera

Una vegada constituït el Comitè d'Ètica de la Investigació, ha d'assumir íntegrament els arxius i registres del Comitè Ètic d'investigació Clínica de les Illes Balears.

##### Disposició addicional segona

##### Habilitació per al desenvolupament i aplicació

S'autoritza el conseller de Salut i Consum per dictar normes en desenvolupament del present Decret.

lupament del present Decret.

##### Disposició transitòria única

Mentre no es constitueixi el Comitè d'Ètica de la Investigació de les Illes Balears, continuarà en les seves funcions el Comitè Ètic d'Investigació Clínica de les Illes Balears, el qual s'extingirà una vegada aquell hagi iniciat les seves actuacions.

##### Disposició derogatòria única

Queden derogades totes les disposicions de rang igual o inferior que s'oposin al que estableix aquest decret i, concretament, el Decret 132/2000, de 15 de setembre, pel qual es crea el Comitè Ètic d'Investigació Clínica de les Illes Balears, modificat pel Decret 146/2002, de 13 de desembre.

##### Disposició final única

##### Entrada en vigor

Aquest Decret entra en vigor l'endemà d'haver-se publicat en el *Butlletí Oficial de les Illes Balears*.

Palma, 1 d'abril de 2011

##### El president

Francesc Antich i Oliver

##### El conseller de Salut i Consum

Vicenç Thomàs Mulet

— o —

Num. 7674

**Decret 28/2011 d'1 d'abril, pel qual es crea la Comissió de Formació Sanitària Especialitzada en Ciències de la Salut de la Comunitat Autònoma de les Illes Balears**

L'article 149.1.16 de la Constitució atribueix a l'Estat la competència exclusiva per dictar les bases i les normes per a la coordinació general de la sanitat, competència que en un primer moment fou executada amb l'aprovació de la Llei 14/1986, de 25 d'abril, general de sanitat, si bé en els moments actuals les bases per a la formació especialitzada en ciències de la salut es troben regulades a la Llei 44/2003, de 21 de novembre, d'ordenació de les professions sanitàries.

En desenvolupament d'aquestes bases l'Estat ha aprovat, entre d'altres, el Reial decret 183/2008, de 8 de febrer, pel qual es determinen i classifiquen les especialitats en ciències de la salut i es desenvolupen determinats aspectes del sistema de formació sanitària especialitzada; tot i que aquest text legal s'ha aprovat també a l'empara de l'article 149.1.30 de la Constitució per a la regulació de les condicions d'obtenció, expedició i homologació de títols professionals.

Les comunitats autònomes han anat assumint progressivament competències en matèria de formació especialitzada en Ciències de la Salut i així, l'article 31.4 de l'Estatut d'Autonomia de les Illes Balears, segons la redacció que fa la Llei orgànica 1/2007, de 28 de febrer, atribueix a la Comunitat Autònoma les competències de desenvolupament legislatiu i execució en matèria de formació sanitària especialitzada.

Dins aquest marc, la Llei 5/2003, de 4 d'abril, de salut de les Illes Balears, atribueix al sistema sanitari públic de les Illes Balears com a missió fonamental la de fomentar la formació, la docència i la investigació en l'àmbit de la salut i inclou com a actuació bàsica la formació, exigint dels òrgans competents la garantia de la formació contínua dels professionals i del personal que presta serveis en el sector de la salut, la col·laboració en l'establiment de plans de formació sanitària, en l'exercici de funcions docents i en l'organització i l'execució de la formació.

L'Administració sanitària de les Illes Balears, per coordinar les actuacions en matèria de formació sanitària especialitzada en ciències de la salut, necessita un òrgan d'assessorament permanent, on estiguin representades totes les comissions de docència dels centres o de les unitats docents per a la formació d'especialistes en ciències de la salut, com a òrgan que coadjuvi a la planificació de les polítiques en aquesta matèria, per col·laborar-hi en l'organització i el desenvolupament de la formació sanitària especialitzada a les Illes Balears, i que a la vegada faciliti la coordinació entre les diferents comissions de docència i d'aquestes amb els òrgans responsables de la formació, per la qual cosa la creació de la Comissió de Formació Sanitària Especialitzada en Ciències de la Salut de la Comunitat Autònoma de les Illes Balears s'ha convertit en una necessitat inajornable.

Per això, a proposta del conseller de Salut i Consum, i havent-ho considerat el Consell de Govern en la sessió de dia 1 d'abril de 2011,